This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

DIALOG(R) File 351:DERWENT WPI (c) 1999 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

000603993

WPI Acc No: 68-36631Q/196800

Producing polyesters from dicarb acid anhydrides and

Patent Assignee: DEUTSCHE AKADEMIE DER WISSENSCHAFTEN (DEAK); SCHIMPFLE H

(SCHI-I)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Main IPC Week
DB 1900181 B 196800 B

Priority Applications (No Type Date): DD 130017 A 19680205

Abstract (Basic): DE 1900181 B

Polyester made by copolymn. of dicarboxylic acid anhydrides and alkyleneoxides in the presence of acid polymn. catalysts anhydrides and catalysts being mutually dissolved in an inert org. solvent and the resulting soln. treated with the alkylene oxide at 30-160 deg.C then worked up in the usual way by removal of the solvent.

5 mols maleic anhydride, 10 mols. phthalic anhydride and 2% ZnCl2 (calcd. on wt. anhydride) were dissolved in 20% toluene (calcd. on wt. anhydride) in a flask provided with a stirrer, thermometer, dropping funnel, reflux-condenser etc., and heated to 110 deg.C. 19.5 mol. propyleneoxide was dripped in within 1 hr., and solvent evaporated.

Title Terms: PRODUCE; ACID

Derwent Class: A23

International Patent Class (Additional): C08G-000/00

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): A05-D02A; A05-E01; A10-D

Polymer Fragment Codes (PF):

001 01- 038 104 105 106 143 146 155 157 163 165 174 200 239 261 262 277 278 279 282 336 344 352 355 689 693 720 721

•

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



62

٠,

0

Deutsche Kl.:

39 b5, 17/04

Offenlegungsschrift 1 Aktenzeichen: P 19 00 181.1 2 Anmeldetag: 3. Januar 1969

43

Offenlegungstag: 2. Oktober 1969

Ausstellungspriorität:

Unionspriorität

8

5. Februar 1968

83 Land:

Amt für Erf.- und Patentwesen-Ost-Berlin, Ost-Berlin

Aktenzeichen:

Datum:

WP 130017

Bezeichnung:

Verfahren zur Herstellung von Polyestern

61)

Zusatz zu:

② 1

Ausscheidung aus: Anmelder:

Deutsche Akademie der Wissenschaften Berlin, Berlin

Vertreter:

@

Als Erfinder benannt:

Schimpfle, Dr. Dipl.-Chem. Hans-Ulrich; Gesierich, Dr. Dipl.-Chem.

Adolf; Weiler, Dipl.-Chem. Max; Berlin; Bischof, Dr. Dipl.-Chem.

Claus, Schkopau

Benachrichtigung gemäß Art. 7 § 1 Abs. 2 Nr. 1 d. Ges. v. 4. 9. 1967 (BGBl. I S. 960):

9.69 909 840/1682

4/110

Verfahren zur Herstellung von Polyestern

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Polyestern durch Copolymerisation von Dicarbonsäureanhydriden mit Alkylenoxyden.

Die klassischen Herstellungsverfahren für Polyester beruhen auf der Kondensation von Dicarbonsäuren oder deren Anhydriden mit zwei- oder mehrwertigen Alkoholen.
Nachteile dieser Verfahren sind die velativ teuren Ausgangsstoffe und die langen Reaktionsseiten sowie die hohen
Reaktionstemperaturen. Auch besitsen die Verfahrensprodukte relativ hohe Säurezahlen.

Is ist bekannt, Polyester durch Copolymerisation von Dioerbonskureenhydriden mit Alkylenoxyden hersustellen, wobei man als Polymerisationsketalysatoren einmal aminische Verbindungen, vorsugsweise tertiäre Amine, und sum anderen saure Katalysatoren, beispielsweise EnCl₂, BF₃, SnCl₄ usv., einsetst.

Die Arbeitsweise sit aminischen Katalysatoren hat den Nachteil langer Reaktionszeiten, die Verfahrensprodukte sind meist dunkel gefärbt; besonders ergeben sich Schwierigkeiten beim Einsatz von Maleinsmureanhydrid durch vorzeitige Gelierung des Reaktionsprodukts infolge der hohen Reaktivität der Doppelbindung.

Die bisher bekannten Arbeitsweisen mit sauren Katalysatoren, bei welchen Gemische von Dioarbonsäureanhydriden, Alkylenoxyden und dem Katalysator mehrere Stunden bei Grhöhter Temperatur bekandelt werden, ergeben keine stöchiomotrische Copolymerisation, sondern vorzugsweise ein Verhältnis von Dicarbonsäureanhydrid zu Alkylenoxyd wie 1:3, weshalb die Verfahrensprodukte ungeeignet für die Herstellung von ungesättigten Folyestergrundharzen sind. Auch betragen die Ausbeuten nur maximal 88 % bei relativ langen Reaktionszeiten. Die Copolymerisationsverfahren haben sich deshalb zur industriellen Herstellung von Polyestern noch nicht durchsetzen können.

Zwook der Erfindung ist deshalb eine wirtschaftliche Merstellung von Polyestern, die sich nuch ir kontinuiselloben Verfeiren durchführen 188t.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren zur Herstellung von Polyestern durch Copolymeriaation von Dioarbonsmuresnhydriden mit Alkylenoayden unter Vervandung saurer Polymerisationskatalysatoren zu ertwickeln.

Brindungsgemis wird die Aufgabe dadurch gelist, dan can Dicarbonssureanhydride geneinsan mit dem sauren Polymerisetionskatalysator in einem inerten Lösungsmittel Lüst, die erhaltene Lösung bei Temperaturen zwischen 30 und 160°C mit Alkylenoxyden behandelt und die Resktionslösung in Eblicher Weise durch Entfernen des Lüsungsmittels aufarbeitet.

Bel diesed rishren, das sich, beispielsweise durch Rosktion : .egenstromprinzip, auch kontinuiorlich durchführe: lust, sind nur rolativ kurze Keaktionszeiton erforder ::

909840/1682

0

0

Es werden sehr helle Produkte erhalten, die hohe Molekulargewichte und bei geringem Alkylenoxydüberschuß niedrige Säurezehlen aufweisen. Überraschend ist, daß bei höherer Temperatur das Copolymerisationsverhältnis Dicarbonsäurezehlydrid su Alkylenoxyd 1:1 bis 1,5 erhalten wird,
wodurch geeignete Produkte für die Herstellung ungesättigter Polyester erhalten werden.

Für das erfindungsgemäße Verfahren kommen alle für die Herstellung von Polyestern üblichen Dicarbonsäureanhydride in Betracht, beispielsweise Maleinsäureanhydrid, Phthalsäureanhydrid, Tetrahydrophthalsäureanhydrid, HET-anhydrid usw. Als Alkylenoxyde eind vorzugsweise Äthylenoxyd, Propylenoxyd und Epichlorhydrin, als organische Lösungsmittel beispielsweise Tolucl und Kylol einsetzbar.

Alsœure Polymerisationskatalysatoren sind alle üblichen Verbindungen, wie ZnCl₂, SnCl₄, BF₃, LiBr, SbCl₅, FeCl₃ usw., geeignet.

Nachfolgende Beispiele erläutern die Erfindung.

Beispiel 1

5 Nol Maleinsäureanhydrid, 10 Nol Phthalsäureanhydrid und 2 % ZnCl₂ (bezogen auf des Gewicht der Anhydride) werden in 20 % Tolual (bezogen auf das Gewicht der Anhydride) gewicht und in einem mit Rührer, Thermometer, Rückflußkühler, Tropftrichter und Stickstoffeinleitungsrohr versehenen Kolben auf 110°C erwärmt. Dann werden innerhalb von einer Stunde 19,5 Nol Propylenoxyd zugetropft, wobei keine weitere Heizung erforderlich ist Anschließend wird das Tolual im

909840/1682

BAD ORIGINAL

-4-

Vakum abgosogen und man erhält ein schwech hellgelbes, zwischen 60 und 70°C schwelzendes Harz, den man als Stabilisctor 0,01 % Hydrochinon susetzt. Die Shurezahl des Harzes ist
zwischen 12 und 18.

Beispiel 2

0

)

In glaicher Weise wie im Beispiel 1 beschrieben werden in eine Lösung von 5 Hol Haleinsäurenhydrid, 10 Hol Tetrahydrophthalsäurenhydrid und 1 % ZnCl₂ in 20 % Toluol 18 Hol Propylenoxyd eingetropft. Der Erweichungsbereich des resultigranden Harres liegt zwischen 70 und 80°C. Die Sauresahl ist 10 bis 15.

Beispiel 3

In gloicher Weiso wie im Beispiel 1 beschrieben werden in eine Lösung von 5 Hol Maleinsmureunhydrid, 5 Hol Phthalsmureunhydrid 5 Hol Phthalsmureunhydrid wnd 1,5 % ZnCl₂ in 20 % Kylol 15 Hol Propylenoxyd eingetropft. Der Erweichungsbereich des resultierenden Harzes liegt Ewischen 50 und 60°C. Die Smurezahl ist 15 bis 25.

Beispiel 4

In gloicher Weise wie im Beispiel 1 beschrieben werden in eine Lösung von 5 Hol Haleinskureanhydrid, 5 Hol Tetrahydrophthalukureanhydrid und 1,5 % ZnCl₂ in 20 % Teluel 12 Hol Propylanouyd sugetropit. Der Erweichungsbereich des resultiemsnden Harzes liegt um 70°C, die Süureanhl um 15.

~5...

Beispiel 5

In gleicher Weise wie im Beispiel 1 beschrieben werden in eine Lösung von 1 Mol Phthalsmureanhydrid, 1 Mol Maleinsäu-. reanhydrid und 1 % AlCl₃ in 20 % Toluol 3 Mol Propylenoxyd eingetropft. Der Erweichungsbereich des remultierenden Harzes liegt um 70°C, die Säurezahl zwischen 14 und 18.

Beispiel 6

In gleicher Weise wie im Beispiel i beschrieben werden in eine Lösung von i Hol Tetrahydrophthalsäuresnhydrid, i Hol Heleinsäuresnhydrid und i \$ SbCl₅ in 20 % Toluol 3 Mol Propylenoxyd eingetropft. Der Erweichungspunkt des remultierenden Harses liegt zwischen 60 und 70°C, die Säurezahl beträgt etwa 20.

Beispiel 7

In gleicher Weise die im Beispiel 1 beschrieben werden in eine Lösung von 1 Mol Phthalsäureanhydrid, 2 Mol Maleinsäureanhydrid und 2 % SnCl₄ in 20 % Toluel 3 Mol Propylenoxyd eingetropft. Die Reaktionstemperatur beträgt 90°C.

Das resultierende Rarz besitzt einen Erweichungsbereich um 60°C, die Säurezahl liegt zwischen 15 und 20.

Beispiel 8

Die Apparatur ist von gleicher Art wie die im Beispiel 1 beschriebene, aber der Tropftrichter ist durch ein Gaseinleitungsrohr ersetzt. In eine Lösung von 1 Mol Phthalssureanhydrid; 1 Mol Maleinsaureanhydrid und 2 % eines Pecl3-Pro-

pylonetyd-Korplotos in 20% kelvel worden bei singr Korpertwr Gelevisen 60 and 90° C 2,4 Hel Kthylonetyd singelielist. For wordingenerich wo 60° C, die Siwretahl ist eine 50° C.

Botaptol 9

Uio in Boispiel i beschrieben, worden in eine Lösung von

O.65 Hel Unioins Eureenhydrid, O.35 Hel Enthals Eureenhydrid

und 2 % cines FeCl₃-Propylenoxyd-Komplexes in 10 % Toluel

1,5 Epichlorhydrin eingetropft.

Das resultigrands Merz besitzt since Erzeichungsbereich un 60°C_{2} , die Säurezahl ist 18 bis 21.

Patentanspruch:

Verfahren zur Herstellung von Polyestern durch Copolymerisation von Dicarbonsäureanhydriden mit Alkylenoxyden
in Gegenwart saurer Polymerisationskatalysatoren, dadurch
gekennzeichnet, daß man Dicarbonsäureanhydride gemeinsam
mit dem sauren Polymerisationskatalysator in einem inerten
organischen Lösungsmittel löst, die erhaltene Lösung bei
Temperaturen swischen 30 und 150°C mit Alkylenoxyden behandelt und die Reaktionslösung in Ablicher Weise durch
Entfernen des Lösungsmittels aufarbeitet.

BRIGHTON - UE TOWN 19141